標題

2021年度第8回治験審査委員会公開用議事録

日 時:2021年11月2日(火) 16:00~16:35

場 所:南棟2F 第2会議室

出席者:岡田、西川、萱野、井上、新谷、阿部、杉本、鈴木、開、高橋、山本

S M 0:関原

議事内容

議題① ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした NP023 の多施設共同比較 試験 (NP023-P01)

・ 当該施設で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:上記案件承認>

議題② 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該施設で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。

<審議結果:上記案件承認>

- 議題③ (治験国内管理者) イーピーエスの依頼による閉塞性動脈硬化症 (ASO) による重症下肢虚血 (CLI) を有する患者を対象として CLBS12 の有効性及び安全性を評価する前向き、非盲検、対照、無作為化、多施設共同試験並びにバージャー病 (BD) による CLI を有する患者を対象として CLBS12 の安全性及び有効性を評価する単群サブ試験
- ・当該施設で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:上記案件承認>

議題④ ニプロ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の多施設共同試験

- ・ 当該治験機器で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・ 当該施設で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:上記案件承認>

議題⑤ 日本メドトロニック株式会社の依頼による SPYRAL HTN-ON MED 臨床試験

- ・当該治験機器で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該治験における電子症例報告書の見本の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:上記案件承認>

議題⑥ ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社の依頼による新規小口径冠動脈病 変の治療における BSJ016A のランダム化比較試験

- ・当該治験における治験分担医師の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- <審議結果:上記案件承認>
- 議題⑦ ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした NP024 の多施設共同外部 対照試験
- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- <審議結果:上記案件承認>
- 議題⑧ 大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした TS-152 の継続長期試験
- ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該治験における説明文書・同意文書および治験薬概要書補遺の変更について、引き続き治験 を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- <審議結果:上記案件承認>
- 議題⑨ MDK メディカル株式会社の依頼による浅大腿動脈から膝窩動脈病変を対象とした MDK-1901 の臨床試験
- ・当該治験における治験分担医師の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・ 当該施設で発生した重篤な有害事象及び不具合について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- <審議結果:上記案件承認>
- 議題⑩ マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の小児アトピー性皮膚炎患者に対する 第Ⅲ 相試験―比較/長期継続投与試験―
- ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。
- <審議結果:上記案件承認>
- 議題⑪ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験
- ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該治験における人口学的情報および健康情報のフォーム、試験中インタビューガイド、24時間蓄尿ボトル用ラベルについての追加について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- <審議結果:上記案件承認>
- 議題② ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による Elotuzumab の前試験に参加した被験者に対する継続投与試験
- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・当該施設で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性につい

て審議した。

<審議結果:上記案件承認>

- 議題③ ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の複雑性腹腔内感染症患者を対象とした PF-06947386 の有効性および安全性を評価する第3相試験
 - ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:上記案件承認>

- 議題⑭ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象 とした GSK2857916 の第 3 相試験
 - ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 - ・当該治験における治験薬概要書、同意・説明文書、治験実施計画書、治験薬概要書(SmPC)の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:上記案件承認>

【その他報告事項】

- 議題⑤ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第2 相臨床試験
- ・当該治験の開発の中止について報告した。
- ・当該治験の終了について報告した。

議題⑩ 2021年度第7回 IRBの議事録内容を確認し、了承した。

以上